=>

```
ANSWER 1 OF 1 WPIX COPYRIGHT 2004 THOMSON DERWENT on STN
                        WPIX
AN
     1985-112790 [19]
     C1985-048682
DNC
     Aromatic polyester preparation - by interfacial polycondensation of isophthalic
     acid di halide, bisphenol derivative and sulphone derivative.
DC
PA
      (MITU) MITSUBISHI CHEM IND LTD
CYC
PI '
     JP 60053532
                     A 19850327 (198519) *
                                                  7
     JP 05008214
                     B 19930201 (199308)
                                                 10
                                                       C08G063-688
     JP 60053532 A JP 1983-161089 19830901; JP 05008214 B JP 1983-161089
ADT
     19830901
     JP 05008214 B Based on JP 60053532
FDT
PRAI JP 1983-161089
                          19830901
IC
     ICM C08G063-688
     ICS C08G063-18; C08G063-68; C08G063-82
AB
     JP 60053532 A UPAB: 19930925
     Aromatic polyesters having reduced viscosity determined at 30 deg. C in
     phenol-tetrachloroethane (weight ratio 1:1) mixture at concentration of 1.0
q/dl) of
     above 0.4 dl/g and comprising (A) structural unit of formula I and (B)
     structural unit of formula II in a molar ratio of (A)/(B) of 95:5-5:95.
     (where A is an alkylene, alkylidene, oxygen atom, sulphur atom, carbonyl
     gp.; R1-R16: H, alkoxy or hydrocarbon gps.).
          These polyesters are produced pref. from organic solvent solution of
     isophthalic acid dihalide and alkali aqueous solution comprising bisphenols of
     formula III and pcds. of formula IV, by interfacial polycondensation,
     (where Y is A of formula I; R17-R32:R1-R16 are as for formulae I and II).
     A pref. bisphenol of formula III is 2,2-bis(4-hydroxyphenyl) propane. A
     pref. cpd. of formula IV is bis (4-hydroxyphenyl) sulphone.
          USE/ADVANTAGE - These polyesters have excellent mechanical properties
     e.g. tensile strength, bending strength, tensile elasticity, heat
     resistance, thermal decomposition initiation temperature, electric properties,
     dimensional stability, low hygroscopic rate and water absorption rate and
     are transparent. They are used as moulding materials.
     0/1
     CPI
FS
FA
     AΒ
MC
     CPI: A05-E03
```

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫公開特許公報(A) 昭60-53532

@Int_Cl_4 C 08 G 63/68 // C 08 G

識別記号

庁内勢理番号

砂公開 昭和60年(1985)3月27日

105

6537-4 J 6537-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全 7 頁)

❷発明の名称

芳香族ポリエステル

创特 願 昭58-161089

❷出 願 昭58(1983)9月1日

⑫発 明 者 野 沢 清

横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成工業株式会社総合

研究所内

勿発

亙

横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成工業株式会社総合

研究所内

勿出 願 三菱化成工業株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

@代 理 弁理士 長谷川 一 外1名

発明の名称

芳香族ポリエステル

- 2 特許請求の範囲
 - (1) 一般式[1]で設わされる構造単位

$$-00 \longrightarrow \begin{array}{c} -00 \longrightarrow \\ & &$$

(式中;Aはアルキレン基、アルキリデン悲、 酸素原子、硫黄原子、カルポニル基を示し、 R1、R2、R8、R4、R8、R8、R7、 およびR8 は水 界原子、アルコキン基または炭化水紫花を示 す。)

および一般式(II)で表わされる構造単位

(式中、R⁹、R¹⁰、R¹¹、R¹²、R¹⁸、R¹⁴、R¹⁵ およ びR^{io}は水紫原子、アルコキシ悲または炭化水 素基を示す。)

からなり構造単位〔1〕:構造単位〔1〕はモル 比でタなこまをいしょ:タよの割合であり、 フエノール:テトラクロルエタンニ/:/ (風景比) の混合液中 1.0 g/de で 3 0 ℃で 測定した避元粘度 78p/c が 0.4 dl/8 以上で ある芳香族ポリエステル

- (2) 一般式[1] にかいてAがアルキレンまたは アルキリデンである特許副求の範囲第1項配 戦の芳香族ポリエステル
- (3) 一般式[I] において R¹、 R²、 R³、 R⁴、 R⁵、 R6、R7、およびR6が水紫原子である特許請求 の範囲第 / 項記載の芳香族ポリエステル
- (4) 一般式 (II) において R⁸、R¹⁰、R¹¹、R¹²、R¹³、 R14、R16 および R18 が水紫原子である特許酮 求の範囲第1項記載の芳香族ポリエステル
- 3 発明の詳細な説明

本発明は、芳香族ポリエステルに倒する。 テレフタル酸ジクロリドとイソフタル酸ジク ロリドの混合物の有機溶剤溶液とビスフェノー

特開昭60-53532(2)

ルムのアルカリ水溶液を混合して界面 爪合法により 芳香族 ポリエステルを 製造する方法 は古くから 周知であるが耐熱性という点から必ずしも好ましくはない。

一方ピスフェノール B (4,4' ージヒドロキシジフェニルスルホン)のアルカリ金 脳塩と 4,4' ージクロロジフェニルスルホンとを反応させて 製造されるポリエーテルスルホンは 耐熱性がす くれているがコストが高い。

本発明者等はそのような点を鑑み、鋭意検討を行なつた結果、耐熱性の高い芳香族ポリエステルを工業的有利に製造する方法を見出した。 すなわち本発明の優旨は下記の式[1]および [1]で示される二種の構造単位、

(式中、Aはアルキレン茲、アルキリデン茲、 酸素原子、硫黄原子、カルボニル塩を示し、R¹、 R²、R⁸、R⁸、 R⁸、 R⁸、 R⁷ および R⁸ は水素原子、 アルコキシ茲または炭化水紫花を示す。) および

(式中、R⁰、R¹⁰、R¹¹、R¹²、R¹⁸、R¹⁴、R¹⁸ および R¹⁶ は水絮原子、アルコキシ菇または炭化水絮 港を示す。)

本発明をさらに詳細に説明するに本発明の芳

香族ポリエステルは前示の式[1] および[1] において A としてはアルキレン菇、アルキリデン菇が好ましく、 R¹ ~ R⁰ および R⁰ ~ R¹⁶が水素原子である場合が好ましく A としてはイソブロビリデン若が特に好ましい。他の例としては式[1] および [1] の構造単位が後記のピスフェノール類から誘導されるものが挙げられる。

出来るので界面重縮合を用いるのが将策である。 しかして、本発明の芳香族ポリエステルはイ ソフタル酸シハライドの有機裕剤裕液と 一般式[II]

(式中、Yはアルキレン茲、アルキリデン茲、 酸素原子、磁黄原子、またはカルボニル茲を示 し、R^{II} ~R²⁴ は水絮原子、アルコキン基または 炭化水絮基を示す。)で表わされるピスフェノ ール類と

一般式 [N]

とからなるアルカリ水溶液とより昇面単縮合す

ることにより好適に製造される。

本発明方法において用いられるビスフェノール類は、前示一般式 [II] で装わされるものとしては、Yとしてアルキレン基またはアルキリデン基が好ましい。その具体例としては 2,2 - ビス (4 - ヒドロキシフエニル) プロパン、 2,2

ーピス(4-ヒドロキシー3,5 ージメチルフエ ニル) プロパン、ピス (4 - ヒドロキシフェニ ル) エーテル、ビス(4~ヒドロキショーメチ ルフエニル)エーテル、 2,2 ーピス(4 ーヒド ロキシー3-メチルフエニル)プロパン、ピス (4 - ヒドロキシフエニル) - メタン、ビス (4-ヒドロキシ-3,5 -ジメチルフエニル) ーメタン、2,2ピス(4ーヒドロキショーエチ ルフエニル) プロパン、 4,2 ピス (4 ーヒドロ キショーメトキシフエニル)プロパン、 2,2 ピ ス(4-ヒドロキショ」、シメトキシフエニル) プロパン、 4,4' - ジヒドロキシジフエニルビス (4 - ヒドロキシフエニル) - ケトン、ピス (4 -ヒドロキシー3,5 -シメチルフエニル) ーケトン、ビス(4-ヒドロキシフエニル)ス ルフイド等が挙げられ、これらは単独もしくは 混合物として使用してもよいがコストの点から 2,2 - ピス(4-ヒドロキシフエニル)プロバ ンが最も好ましい。また、一般式[N]で表わさ れるものの具体例としてはビス(4-ヒドロキ

シフェニル)スルホン、ピス(4-ヒドロキショーメチルフェニル)スルホン、ピス(4-ヒドロキショトウメチルフェニル)スルホン、 ピス(4-ヒドロキショ・ケーヒドロキショーメトキシフェニル)スルホン、 ピス(4-ヒドロキショ・ケーキショ・ケーカー ない。またコストの点からピス(4-ヒドロキシフェニル)スルホンが最も好ましい。

これらの一般式 [N] および [N] で扱わされるビスフェノール類は混合して反応に供してもよいが、アルカリ水溶液として反応に供せられる。また通常 / ~/ 4 重数多のアルカリ水溶液として用いられる。アルカリとしては NaOH、KOH、LiOH、K2CO3、Na2CO3 等をビスフェノール類の 2 倍モル以上混合すればよい。一般式 [N] および [N] で扱わされるビスフェノールのモル比は特に制限はないが [N] : [N] = 9 5 : 5 ないし 5:95

で実施される。

界面重縮合は上述した様にイソフタル酸シハ ライドの有機溶剤溶液と一般式 [II] および [N] で殺わされるピスフェノール類のアルカリ水俗 液との接触により生起するが、これらの接触は 酸クロリド裕被にピスフエノール類のアルカリ 水稻液を添加してもよく、その逆でも、更には 両者の何時供給でもよく、又は反応形式は回分 式でもよく、連続式でもよいが、両相は相互に 相俗性がないため、極力均一に分散することが 必要で、回分式の場合にはホモミキサーを使用 するかファダドラー型、ターピン型、平板型、 スクリユー型羽板を有する提排槽を用いて行な われるがファウドラー型、およびタービン型が 特に好ましい。また必要に応じ、ジャマ板をも りけることにより、攪拌を強化することが好ま しいことはいうまでもない。

連続式の場合にはパイプラインミキサーを使用することが好ましい。 反応温度は 5 0 で以下好ましくは 5 ~ 4 0 でで 5 分~ 8 時間の範囲で

行なわれる。

また 至合反応に際して触媒として部三級アミン、部 4級アンモニウム化合物、第 4級ホスホニウム塩等の界面 4 重合の触媒として用いられるものはいずれも使用可能であるが目標とする 正合度のポリマーを得るためには、触然として下記一般式 [V] ~ CAV]から選ばれる少なくとも一種の化合物を用いることが好ましい。

一般式 [V]

(武中、R³⁸、R³⁴、R⁸⁵、R⁸⁸、およびR⁸⁷ は水岩原子またはアルキル基であり、R⁸⁸、R³⁴、R³⁸、R⁸⁶、およびR⁸⁷ のうち少なくともノケはアルキル港であり、R⁸⁸ R²⁶ およびR⁴⁰は炭宏数/2以下のアルキル港であり、X¹ は水酸港またはハロケン原子である)で最わされる化合物

一放式 [V]

(式中、R⁵⁴ R⁵⁵ R⁵⁶ R⁵⁷ およびR⁵⁸ は水紫原子 またはアルキル基であり、R⁵⁹はアルキル悲、ア リール若またはアラルキル悲であり、X²はハロ ゲン原子または水酸悲である)で装わされる化 合物

一般式 (K)

一般式(X)

(式中、R^{68、R^{66′}、R^{66″、R^{66‴}は炭素数3~30の}}

P⁴¹ R⁴² NCH₂ R⁴¹ R⁴⁵ Y¹ ······ [M]

(式中、R⁴¹、R⁴²、R⁴³ およびR⁴⁴ は水紫原子またはアルキル薬であり、R⁴⁵、R⁴⁶、R⁴⁶、R⁴⁶、R⁴⁰、R ⁴⁸ および R⁵⁰ はアルキル恋でありY¹ は水酸落またはハログン原子である)で設わされる化合物

一般式 (VI)

(式中、R⁵¹は炭系数 3~12の アルキル悲であり、R⁵² および R⁵³ は炭系数 1~12の アルキル 悲であり、但し、R⁵¹、R⁵² および R⁵⁸の炭素 数の 和は 2~3 6 であり、 Z¹ は水散悲またはハロゲン原子である)で 設わされる化合物

一般式 (Vil)

アルキル基であり、 R^{60} 、 R^{66} 、 R^{66} 、 R^{66} の 炭素数の和は / 2~ 70 であり Z^2 は水散素またはハロゲン原子である。)で表わされる化合物

一般式 (XI)

(式中、R⁸⁷はアルキル港、ペンジル港またはフエニル港であり、X⁸は水殻兆またはハログン原子である。)で装わされる化合物

一般式〔Xiī〕

(式中、 R⁶⁸ はアルキル砦、ペンジル悲または フエニル悲であり、X⁴は水殷悲またはハロゲン 原子である。) で扱わされる化合物

一般式 (Xiii)

特開昭60-53532(5)

$$\begin{bmatrix} R^{00} - C & N - CH_2 \\ N - CH_2 \\ R^{70} & (CH_2)_n OH \end{bmatrix} \oplus X^{5} \ominus \cdots (XW)$$

(武中、 R⁵⁰ および R⁷⁰ はアルキル港、 n は / ~ よの数、 X⁵ は水酸葢またはハログン原子である) で表わされる化合物

一般式 (XIV)

$$\begin{bmatrix}
(OH_2)_{mOH} \\
R^{71} & N & R^{72} \\
(OH_2)_{pOH}
\end{bmatrix} \oplus \chi^6$$
.....(XN)

(式中、R⁷¹ および R⁷² はアルキル悲、ペンシル 茲、ロおよび P は / ~よの数、X⁶ は水酸蒸また はハロダン原子である。) で扱わされる化合物

近合の際使用する触媒のなは生成ポリマー(/ 0 0 多反応するとして) / 0 0 直放部に対して 0.0 0 / ~ 2 0 重散部であり、好ましくは 0.0 0 5 ~ 5 近量部である。

また返合は投拌槽中、加圧で行なつてもよい。

通常ーまで~まのでの温度範囲から選ばれる。

本発明で得た芳香族ポリエステルは多くの利点を有している。すなわち引張り強度、曲げ強度、引張り弾性率、曲げ弾性率などの機械的性質、耐熱性、熱分解開始温度、電気的性質、寸法安定性に優れ、吸湿・吸水率が低く、透明であり、成形材料およびフィルムとして有用である。

以下、本発明を実施例によりさらに詳細に説

明する。

ファウドラー型挽枠翼、じやま板を花備した 反応僧に水300mlを入れ、ハイドロサルファ イトナトリウム 0.0268、水酸化ナトリウム 1.0089を宿懈させる。このナルカリ水府液に ビス(4-ヒドロキシフエニル)スルホン 3.009 (0.012 モル)を加え俗解させる。別 に水100mlにハイドロサルファイトナトリウ ム 0.0409、水酸化ナトリウム 1.5/29、 2,2 - ビス(4-ヒドロキシフエニル)プロパン 4.118(0.018モル)を溶解させた溶液と、 塩化メチレン200mlにイソフタル酸クロリド J.979を容解させた容液を調製する。上記ビ ス(4-ヒドロキシフエニル)スルホンアルカ リ水溶液にペンジルトリターシャリプチルアン モニウムクロリト0.039を加え、800 rpm 1/C て撹拌下にイソフタル酸クロリド腐液を一腹に 加え、次いで 2,2 - ピス(4-ヒドロキシフェ ニル)プロバンアルカリ水裕液を加え20℃に

て30分間提择を続ける。その後水和と有機相を静健分離し、有機相を大量のエタノール中にあけポリマーを析出させる。得られたポリマーは引き続き沸騰水で2回、熱エタノールで/回洗浄し/20℃で乾燥する。

とのポリマーのフェノール:テトラクロルエ タン(/:/)混合液中/.0 9/dl で30℃で 顔定した 9ap/C は 0.6 9dl/9であつた。

このポリマーを280Cでブレスすると透明で強切なブレス片が得られた。また単洋稍機製平行板プラストメーターを用い、テストピースに20知の荷重をかけ、2.5℃/mで昇温し、急激に変形を始める温度(HDT※)を測定したところ20/Cであつた。

そのIRスペクトルは 3060,30/5,1600./590,1500 cm⁻¹ にペンゼン核の吸収、1735 cm⁻¹ にイソフタル酸エステルのカルポニルの吸収、2950,1455,1380,1160 cm⁻¹ にピスフエノールムのメチル基の吸収があつた。また1320,1160,1150 cm⁻¹ にスルホン港の吸収

があつた(図-/)

また得られたポリマーの元繁分析値は下配の 通りで、とのモル比での計算値と一致している。

				C	II
摿	¥	liti	(%)	7/.3/	4.28
买	训	値	(死)	71.11	4.15
聚 旃 例 。	2				

2.2 - ピス(4 - ヒドロキシフエニル)プロパンとピス(4 - ヒドロキシフエニル)スルホンとの合計量を 0.0 3 mole としその使用量のモル比を変化させた以外実施例 / と同様の方法で行なつた。その結果を以下に示す。

2,2 - ピス (4 - ヒドロキシフエニル) プロ パン/ピス (4 - ヒドロキシフエニル) スルホ ン= 0.012/0.018

7 sp/C (重合物)(dl/9) = 0.72 HDT※ = 2/8.5 C

契施例3~11

ベンジルトリプチルアンモニウムクロリドの 代りに下記の触媒を使用した以外は、災焔例/ と同様の方法で行なつた。その結果を表 - / に示す。

製 - /

		. 我独	姝	7 AP C 404
與施	例3	2-メチルターラウモニウムクロリド	リリルペンジルアン	0.80
Ħ	4	トリフエニルメチュ オダイド	ム ・フオスホニウ を イ	0.79
"	\$	テトラブチルテンセ	ニウムプロミド	0.71
Ħ	6	2ーメチル 5 ーラウ レンビストリメチル リド	リル 1,3 ーキ シリ・アンモニウムクロ	0.82
,	7	N − 8 −ベンジル− □〔 \$,4,0 〕ウデセ リド	1,8 ジアザビシク ンーリイウムクロ ソ	1.15
"	8	ステアリルイソキノ	リウムクロリド	0.85
"	9	/ ~ ヒドロキシエチ ステアリルイミダゾ	ルーノメチル2 - ニウムクロリド	0.75
"	10	ジヒドロキシエケル アンモニウムハイド	ラウリルベンジル ロオキシド	0.78
"	//	Nーラウリルビリジ.	=ウムクロリド	0.8/

比較例/およびょ

ペンジルトリプチルアンモニウムクロリドの 代りに下記の触媒を使用して実施例/と同様の 方法で行なつた。その結果を表 - 2 に示す。

表 - 2

	角虫	媒	nap/0 (d0/8)
比較例 /	ベンジルトリメチ ロリド	レアンモニウム	7 0.25
// 2	テトラエチルアンモ	ミニウムクロリ	F 0.23

奥施例 / 2、 / 3

触媒として2-メチル5-ラウリルベンジルアンモニウムクロリド 0.03 g を用い、2,2-ビス(4-ヒドロキシフエニル)プロバン(Bio A)と、ピス(4-ヒドロキシフエニル)スルホンとの合計量を 0.030 mole としその使用量のモル比を変化させた以外異施例/と同様の方法で行なつた。その結果を設~3 に示す。

發 - 3

	Bis A/ピス(4-ヒドロキシ フエニル)スルホン (モル比)	7 ep/C (dl/8)
奥施例 / 2	0.009/0.021	0.73
" /3	0.024/0.006	0.92

4 図面の簡単な説明

図-/は実施例/で得られたポリマーの赤外 線吸収スペクトルを示す。

等所出願人 三菱化成工浆保式会社 代 理 人 弁理士 長谷川 ー ほか/名



